⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@公開特許公報(A)

平3-286531

Dint. Cl. 3 H 01 L 21/316

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月17日

X 6940-4M

春査顕求 朱請求 請求項の数 4 (全11頁)

9発明の名称 シリコン酸化膜の形成方法

②特 瓯 平2-88057

②出 順 平2(1990)4月2日

@発明者 大 田 与 洋 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

伊発 明 宫 善 久 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

仍完 明 千葉県千葉市川崎町 1 番地 川崎製鉄株式会社技術研究本 大 塚

の出版人 川崎製鉄株式会社 兵庫県神戸市中央区北本町通1丁目1番28号

四代 理 人 弁理士 渡辺 望稔 外1名

1. 発明の名称

シリコン酸化質の形成方法

2. 特許請求の範囲

(1)基値を収納した容器内に有機シラン化会 物とオゾンとを供給して能養板にシリコン酸化 膜を形成するに際し、該基板を加熱すると共 に、深番板に乗外線を照射することを特徴とす。 3. 発明の詳細な説明 るシリコン酸化膜の形成方法。

(2) 訂記有権シラン化合物がアルコキシル基 を有する有限シラン化合物である請求項1に記 眼のシリコン数化膜の形成方法。

(3) 請求項1または2に記載の方法によって 差板にシリコン酸化酸を形成し、その後、前記 客様内への有様シラン化合物の供給を停止し、 オゾンは供給しながら、益毒板を加熱すると共 に鉄器包に製外線を照動し、禁シリコン酸化原 をアニールすることを特徴とするシリコン酸化

(4)補求収1または2に配取の方法によって 芸板にシリコン輸化額を形成し、一直放基板を 容疑から取出した後、該基礎を再び監容器内に 収納し、該答替内にオゾンを供給しながら、 該義板を加熱すると共に該義板に強外線を照動 ・し、数シリコン世化験をアニールすることを特 復とするシリコン酸化酸の形成方法

く産業上の利用分野>

本発明は、シリコンクェハー等の高板上への シリコン酸化膜の形成方法に関する。 の方法は、光CVD法に属する。

く従来の技術>

半導体装置の製造には、配額用形成の工程が 含まれている。 そして、密経層の応囲および 層間には、調電を防ぐために絶縁層水形成され

持開平3-286531(2)

る。 このような絶 層として、シリコン酸化 酸が多用されており、その形成方法としては、 C V D 法、P V D 法、S O I 法等が知られている。

シリコン酸化度の形成方法のうち、CVD法が最も一般的な方法であり、実用化まれているCVD法には、下記のような方法がある(「超・しましな対対プロセスの基礎」、オーム社、伊藤監修、学野客を参照のこと)。

OSiNa-Oz 常圧CVD往

DSiH。 - O。プラズマCYD注

OPTEOS (テトラエトキシシテン) ~ O;

版圧CVD法

①の方法は、シリコン酸化膜の形成が返やから行なわれるが、配線層と配線層の間の完複形状がオーバーハング形状を見し易く、 従って、ホールのにポイドが発生し易く、 それが原因で歩ぎょうの低下をもたす。

②の方法では、オーバーハングは改善されたが、側壁部の腰厚が小さくなる傾向が見られる。

なるパーティクルの発生が著しい。 従って、 さらに徴磁な構造が束められる半導体製造プロ セスには、この方法は必ずしも通合するもので はない。

また、別に、液体状のオルガノシリコンを感 低上に塗布することによってあらかじめ基板上 に脳を形成しておき、それを処理室内に厳入し てオゾンを含むガスにをらしながら紫外線を照 射してSiO:の線を形成する方法が、特開昭 63-248710号公帽に開示されている。

しかし、この方法によると、反応は最後面では十分進行するが、 族の序み方向を部では反応が十分に進行せず、 そのために、 形成された反の 政策さが不十分であった。

さらに最近、ここで述べた欠点を克服する万 法として、オゾンと、有限シラン化合物に分類 され、アルコキシシランの一種であるTEOS とを用いる常圧でのCVD法によるシリコン数 化膜の形成方法が注目を集めて来ている。 の方法では、オーバーハング酸止、倒盤の深度

ため、側壁部の途離性に問題をきたすことが多い。 すなわち、スチップカバリッジが、アスペクト比が上がるに伴って悪くなる傾向にある。

方法のは、①とのの欠点を支配した方法であるが、 放譲温度が 7 4 0 で付近であり、①の450で、②の400でに比較して高く、A A 配線以降の工程には使用できないという欠点がある。

そこで、これらの従来のCVD技術の問題点を覚服するべく、光照射を利用する方法が提案された。

たとえば、SiHa 材料に設定した改良社会にいて、オゾンを添加したSiHa ガスに可上をでは扱って放送であるが、特別平1~129420 号公公 はいての方法が、特別平1~129420 号公公 はいる でいる ために、前にののではない また 数質の 体での ひ を を されるとはいえず、また 数質の 体下の 原因に

化防止、低速放転(成願遺伝 45 d で以下)が 速度され、前記先行技術の欠点は耳匹されている。

<養明が解決しようとする碑邸>

上記の如く、シリコン酸化酸、特に脂間絶対 膜の形成方法として、ステップカバリッジの負 好さ、成態適度の観点から、オゾン~TEOS 無匹CVD注が注目されてきている。 特に、 デザインルールが0、8μm以下になる4MD RAM以上のメモリーでは、実用化が検討され ている。

メモリーの蓄象積化と同時に基礎の大口径化 が進行しており、一枚一枚の基板を順次処理す

特開平3-28G531(3)

る方法(枚編化)が必要の主流になってきている。 このとき、従来の多数枚を同時に処理するパッチ式に匹敵するスループットを確保するためには、必要速度の大幅な同上が必要である。

のクラックが発生する。

芸密応力が適常(2~5)×10° dya/ca² 医報であるために、順厚1・2μ a 以上でクラックが発生する。 また、アルミニウムなどの配線パターンに置付けすると、全国とシリコン酸化膜の両方にクラックが入る。

③アスペクト比が 0 . 5以上の場合、横方向配 絵間にポイドあるい世数密性の悪い観視が発生 する傾向がある。

の連絡耐圧が5~6 M V / e m であり、無酸化 酸に比較して(3 ~ 4) M V / c m 小さい。

本発明は、ことで述べたオゾン~T E O S 市 匠 C V D 法によって形成されるシリコン酸化理の特性(ステップカバリッジの表好さ)を生か しつつ、この方法の現状での問題点である成族

これらの事実より、成蹊遠度をおらに向上を せ、模質の向上を図るには、最終的に反応を効 率よく終了させればよいことが明らかとなっ た。 そして、反応を効率的に行わせるには、 に下の 2 点に注意を払えばよいのである。

①数様に導入したTEOSを完全にオゾンと 反応させる、すなわち分解反応効率を上が る。

のオゾンーTEOSの反応により、一個の

速度および顕質を改良する技術を拡供しようと するものである。

<課題を解決するための手段>

Siに結合する4個のエトキシ海(C。 H。O)からすべてのエチル法(C。 H。)あるいはエトキシ基(C。 H。O)を設立させ、気荷で安定な化合物にして様ガスとしてディンパーから取り降き、これらのシリコン酸化脳中への取り込みを毎力少なくする。

本発明は、このようなオゾン~で の効象化を実現させる方法であって、 芸板を収 めした容勢内に有機シラン化合物と オゾンを 供給して装造板にシリコン酸化酸を形成するに なるを加無すると共に、 無 数を照針することを特徴とするシリフン酸化酸 の形成方法を提供するものである。

前記有機シラン化合物は、アルコキシル器を有する有機シラン化合物であるのがよい。

また、前記の方法によって基板に シリコン数 化版を形成した後、前記等器内への有限シラン 化合物の供給を停止し、オゾンは併設レなが ら、該番板を加能すると共に該基板に指外線を 般射し、数シリコン酸化版をデニーとするのが

持関平3-286531(4)

2 1.

以下に、本発明を詳細に説明する。

はじめた、従来のオゾン=TEOS常圧CV D 法および本発明法によるシリコン酸化膜の形成質理とその際の反応速度について述べる。

TEOSは、化学気ではSi(OC;
Ha) 4と数される。 この化合物とオゾン
(O。)の反応でシリコン酸化膜(SiO;)
が形成するメカニズムはまだ十分には知られていないが、TEOSと酸素の組合がスの思分解には740でが必要であるが、オゾンーTEOS反応ではシリコン酸化膜の成長温度が400で対近であることを考えると、オゾンの熱分解によって酸素原子が生成し、その酸素原子が生成し、その酸素原子が

を仮定すると、

が成立すると考えることができる。 ここで、 古辺の第4項は、適度の小さい酸素原子構度の 2 乗に第三体の機能を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

が誘導される。

この式(8)から、酸素分子で特別されたオ ソンガスの中の酸素原子の減度を高く維持す るためには、①オソン減度を高くする、②式 (8)の対辺の分子を大きくするという手段が 考えられる。 そして、②を実現するには、オ

TEOSを攻撃して分解する。すなわち下式 (1)、(2)に従って反応が進むと考えられる。

示した反応を効率とくかつ最終ポイントまで反応を進めるためには、気相中あるいは差板戻せ 表面に触素原子の過度を高く維持でればよいことがわかる。

ことで、オゾンが監督ガス中に握在するとき の熱分解によるオゾン分解反応と再語合反応を 式(3)~(6)に示す。

$$0 + 0 = 0 + 0 = (4)$$

 $0 + 0 + M = 0 + K(5)$

$$0 + 0 + M \rightarrow 0_2 + M(5)$$

但し、上式中以は第三体である。

ゾンの無分離反応に加え、他のオゾンの分解プロセスを加えればよいことになる。

本発明は、この観点からオゾンーTEO'S 名匠CVD法の改良を図ったものである。 でなわち、安定的にオゾンを分解して鑑案原子通道を高級度に維持するためこは、概条分子で希訳されたオゾンガス中にオゾン分解 作用を有する乗り超を照射し、光定高状態 (photostationary state)を作り出せば良い。

せれにより、前記式 (3) → (6) に式 (9) が知わった反応系が成立する。

○ + ○ + M - ○・+ M (5) ここで、監察原子に関して定常状態を原足する

特別平3-286531(5)

d [0] / d t = k x [0 x] [M]

+ k . [0 .]

- k 4 [0] [0 ±]

- x = [0] [0,] [M]

- k . [0] [0] [x]

(10)

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第5項は、機関の小さい酸素原子機圧の 2乗に第三体の機度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

 $[0] = \{k_{x}[0_{x}][M] + k_{x}[0_{x}]\}$

/ (k.(0.]+ k.(0.][M])

(11)

が誘導される。

式(8)と式(11)を比较すると明らかなように、循外収を照射することにより、定常状態下の酸素原子領度は(k。[0。] [M] + k。 [0。]) / k。[0。) [M] 倍高くなることになる。 そして、これが、本発明法の有利さを裏

ここで、 k ・ □ I ・ × σ × Φ と なる。 ただ し、 I ・ は光子在底、 σ は吸収 断面積、 Φ は素 反応(9)の量子収象である。

オゾンの深外頃による分解反応(失反応(9))の量子収率が1であることはよく知られている(H. Okabe、既出)。また、光ブロセス用の低圧水級ランプの光子笹原は10'*~IO'*個/cm'、secであるから、k。=11~110sec⁻¹になる。 もちろん、光を臭光すると、もっと光子笹度を上昇させることができ、k。=1000sec⁻¹程度にまで過せしめることも可能である。

一方、純粋な熱分解反応式(3)の反応速度 空数k。は、文献によれば、

7.85 $\times 10^{-9} exp (-24000/RT)$

cm* .molacule "1 - sec " !

である(S:N.BENSON. FOUNDATION OF CHEMICAL

KINETICS*、WILEY, 1880, NEW YORK)。 これは
2 分子反応であるが、反応を 1 気圧下で行わせ
た場合、オゾンの分解の 数単分子分解反応は、

付ける理論的抵抗である。

REEDFAX

すらた、反応改圧の点について、説明を補充 する。

安外韓限制による光分解速度を見憶るには、 まず、オゾンの吸収スペクトル及で吸収係数を 知る必要がある。

第1回は、被長200~300 an 間のオンンの吸収スペクトルを示したものである。 なお、第1回は、文献(i . 0 k a b t . *Photochamistry of Small Molecules. Wiley. New York.1378.p238) より引用したものである。 第1回によると、オゾンコの nmに独い吸収を持って、仮に着外線光圧として低圧水銀灯を使い、253.7 nmの発光を用いたとすると、この波長位置における吸収低数は、第1回より120 at m⁻¹c m⁻¹(b a s e は 10) である。 この単位を変更して吸収断回程表示にすると、σ=1.1×10⁻¹⁹co²/moleculeとなることがわかる。

k。とその進度でのガス単位体権中に含まれる分子の数との様で表される。 それをk・k。とし、多温度で針算したk・k。を表1に示した。

表 1 1 気圧酸素ガス中でのオゾンの 熱分解速度定数(k・k。)

反 定 温 度 (七)	Ø		分			#2 e				Œ	定	数
5 0 1 0 0 1 5 0 2 0 0 2 5 0 3 0 0 3 5 0 4 0 0 4 5 0 5 0 0	1	1 4 1	3 3 5	4	8000082060		900905	1056	1 3	3	0	- •

拷問平3-286\$31(6)

D 法では、 概念のみを加熱するいわゆるコールドウオール型の C V D 数量を用いているため、ガス造医が所定の温度に上がりきっておらず、 実際の C V D チャンパー中での反応返戻性、 委 1 に示した各温度での反応速度定性によるものよりもかなり小さいと考えられる。

は、反応容易形状、光漆から照射面に到達する 光子密度等の多数条件の割約を受けることは当 然である。

以上述べてきた事項が、本発明法が従来の然分組反応単独のオゾンーTEOS常圧CVD法に比べて成膜遺圧を同上できることの理論的背景である。

次に、本発明により、シリコン酸化膜の展質が同上する理由を述べる。

S [(O C , H ,) 4 → S i (O C ; H ;) ; - S i (O C , H ,) 2 → S i O C ; H ; - S i O C , H ,) 2 → S i O C ; H ; のひとつである成態速度の向上が実現でも

・ さらに、より低温におけるシリコン酸化温の 形成についても述べる。

上記に加え、従来のオゾン・TEOS不圧 CVD法では、熱分解反応は毒板所辺の境界付近のみしか生じていなかったのに対し、本発明 法では、先の進行する光路内で反応が進行する ため、上記以上の反応規進作用が得られる可能 性のあることを付加えておく。 ただし、これ

一方、一通の反応が最終ポイン・まで進まないとさは、式(1 2)に示す違に、5i(0 C 2 2 3) 2 、 5i(0 C 2 2 3) 2 、 5i O C 2 1 3) 2 、 5i O C 2 1 3 との含炭素・水素の中間体がシリコン酸化膜中に取り込まれる。 その ほ 果、シリコン酸化膜中の残留炭素、残留水素の 遺属が上昇し、額質の係下がひき起こまれるのである

統いて、本発明法を具体的に説明する。 本発明で用いる基板は、多結晶シリコン、単結晶シリコン等の半導体材料として用いられているものである。

本発明で用いる窓器は、加熱硬電、紫外線照射板度、オゾン発生破壁。有機シラン化合物気化放置等を備えたものである。

加熱生産は、公知のヒーター等でよいが、前記器をを、シリコン数化原形水に通する過程(100~500で程度)に加熱できるものでなければならない。

紫外採用前級遺は、オゾンを効率的に分解で

持間平3-286531(7)

もる光感を有するものであればよい。 そのよ うな光原として、例えば低圧水銀灯が巻げら 土発明では、上記の容器内に前翼器板を取締 れる。 また、エキシマーレーサ光のドエエ 248mmや、Aェイオンレーザの3倍高別波 光でもよい。 これらは、第1回に示したオゾ ンの吸収スペクトルのピーク付近の疲惫の光を

オゾンの分解を直接生じませるのではなく。 数表分子を2億の数委原子に分解し、その数素 原子を簡集分子と反応させてオゾンを生成させ るような光想を用いてもよい。 このような光 最としては、例えば、エキシマーレーザのAr F光 () 9 3 n m) あるいは184. 9 a m の ほ圧水磁灯があげられる。

オゾン発生芸麗は、公知のものでよいが、オ ゾンの発生原理が無声放電によるものが好まし く、高速度オゾンを発生させるには、特に放電 郎が高美度セラミックスで変われた半導体製造 用のオゾン発生器が好ましい。

有機シタン化合物気化無置も、公知のもので

リン化合物等も有限シラン化合物に添加しても よい。 そのような場合、松加量は2~10% 程度が好ましい。 これらの化合物も、オゾン の光分解反応によって生成する戦者原子にア タックだれ、分解が促進される。

オゾンは、通常は監索との混合ガスとして供 給されるが、"オソン構度は0、3~7%程度が また、流量は O . 5 ~ 1 O 5 L N 好ましい。 程度が好ましい。

事板の加熱条件は、配統層に用いた金属の種 類によって制約をうける。 例えば、配線信が アルミニウムの場合は350~450℃程度、 ポリーSiの場合はもっと高温も可能であり、 3 5 0 ~ 6 0 0 で程度が好ましい。

盤外線の照射は、合成石英窓板を通して反応 母外から照射してもよいし、反応器内部に光源

いが、通常は1気圧とする。

上記の条件で高板上にシリコン酸化器を形成 こと以外にシリコン酸化鼠形成時と|同様の機作

1 W.

し、容器内にガス状の有根シラン化合物とオゾ ンとを供給し、番板を加熱しなが引電外線を隠 射する。

者根シラン化合物は、特に既足されないが、 アルコキシル基を有するものが好当しい。 そ のような有根シラン化合物としては、TEOS (テトラエトキシシラン) の値に、テトラメト キシシラン、テトラブロポキシシヲン、テトタ プトキシシラン等が例がされる。 | 有様シラン・ 化合物は、ガス状で容器内に供給されるが、通 木はHa、Aェ、N。 ギのキャリ Hーガス中に 古有せられて供給される。 その際の演集 は、O. 1~10SLM程度が好割しい。

たお、リフローガラスであるPSG、BPS G用のドービングガスであるトリメテルポレー ト (B (O C H .) .) 辛の有種ポロンで、トリメ ナルフォスフェイト(PO(CH・ジュ)、トリメ チルフォスファイト(P(OCH コザュ)等の有種

させると、先に有根シラン化合物がTEOSで ある場合について説明した理由により、短時間 で、脳質の優れたシリコン酸化腫が得られる。

例えば膜厚Iµm程度のシリコン酸化粧であ れば、加熱温度が約350でであれば1分間程 度、450でであれば2分間程度で形成され

太発明によって形成されるシリコン酸化罐の 腹質は優れたものであるが、用途によっては、 さらに使れた膜質が要求される場合がある。 そのような場合は、アニールを行なうとよ

具体的には、上記の方法、条件で基板上にシ リョン酸化膜を形成した後、容器内への脊癬シ **ラン化合物の供給のみを存止し、他の操作は引** 観き行なってシリコン整化版をアニールするの である。 あるいは、シリコン酸化膜の形痕が なお、太兄明では、答 内圧力は原理されな ・ 装了して容器外に取り出された基根を、再び容 内に収納し、有根シラン化合物を供替しない

转聞平3-286531(8)

を行なって、シリコン酸化限のアニールを行な うのである.

これにより、オゾンの光分解が進行し、発生 する厳素原子が膜中に残留している炭素、水素 などと反応して気相度分とし、それらの展中鉄 留禮産を低下させるために、シリコン酸化原の 残留応力および絶縁階圧性がさらに向上す a .

<実施例>

以下に、実施例により、本発明を具体的に説 明十名。

(疾 篇 例 1)

オゾンとTEOSをそれぞれ独立に直板近傍 に導入でも、温度可変の基板ホルダーを有し、 基根ボルダー上部査は合成石英意を有し、その 設上部に直径110mmの蚊取締者状の形態を した低圧水銀ランプを設置した容器を用定し Æ .

から絶縁耐圧を算出した。

のアスペクト比:まる器板上にテストパター ンを形成した後に、新国の SEM写真から決定した。

ロステップカバリッグ: 成膜を行った後に裏 根を切断して、断面のSEM魚 を投影して、側壁部の観摩を平。 坦部の護厚で割ってその比をス チップカバリッシとした。 モ の比が約1.0€0.0.8~ 約1.0至0、0.8未摘を△ とした。

④ 渋留応力:Si番板の反りを測定して、こ れから复出した。

□残留炭素および水素:SIMSにより創定 **をおこなった。**

(灰箔例2)

未施削1と問題の条件でЩ厚1、5μπのシ リコン酸化镁を形成した。 次に、TEOS この客母内にアルミ匠紋のテストパメーンの ついたちじの老板を収納し、下記の条件で容器 内にオゾンとTEOSを導入し、基板を350 でに加熱すると共に低圧水銀ランプを点灯して 紫外線を照射し、常圧にて、腹厚1。 5 μ m の シリコン酸化酸を形成した。

すまのち気化器温度:65℃ TEOSキャリヤーガス構量:

120 sccm

O 』(含オゾン)流量:7.55 L M

オゾン雑蔵:3.5%

顕形成時の二酸化シリコンの複雑速度を測定 した。 また、形成されたシリコン姓化展につ いて、下記の方法で試験、評価を行なった。

雑果は表えた示した。

①能导剂压: s i 酸化族 b S i 若板塞面に 1 mm のを阻に A 4 の電視を スパッタリングにより成康し、 常圧を印加してそれに伴をう意 流の変化を想定した。 食品の

進しく上昇する点の電圧と順序 の答器内への導入を停止し、遊板和熱温度は 450℃とし、値はシリョン酸化膜形成時と同 様の条件で30分間アニールを行なった。

> これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較所1)

| 常圧CVD往用の窓器を吊い、下宅の条件に て、SiH。と酸素を原料として轉厚1.5 4 丸のシリマン数化膜を形成した。

N。俗釈SiH。ガス(O、1%)流量:

100 sc f m

Os 液量: 1 0 0 0 s c c m

匠力:1.泵压

表版温度: 450℃

これについて、実施例しと同様の求験、評価 を行なった。

節景は表 2 に示した。

(比較例2)

プラズマ絵用の容器を用い、下見の条件に

特開平3-286531(9)

て、SiHa EN 1 O を原料として展摩 1 . 5 全圧力: 1 Torr μmのシリコン酸化質を形成した。

N: 希釈Si H 4 ガス (0 . 1 %) 読金:

500 seem

N g O 游盘: 1000sccm

プラズマ写道: RF (13、56 M H 2)。

2 0 0 W

圧力: 1 Torr

芸板進度:380で

これについて、実施例1と問様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例3)

ブラズマ法用の容器を用い、下記の条件に TEOSパブリング用N:複量: て、TEOSを原料として展展1.5μmのシ リコン酸化原を形成した。

TEOS氧化器提底:65℃ TEOSパプリング用N。微量:

500 s c c m

O: 流量: 500sccm

を行なった。

結果は表2に示した。

(H. M. (9 5)

夾飾例1と同様の窓器を用いた。 碁 板 加 熱温度を 3 8 0 ℃とし、低圧水銀灯は点灯し - なかった他は、実施別1と同様の条件で層度 1. 5 μmのシリコン酸化酸を形成した。

これについて、美雄例1と阿様の試験、評価 を行なった。

結果は数2ビ示した。

TEOS分压: 0. 3BTorr

プラズマ電源: RF (13.56 M Kz)、

2 5 0 W

基を返皮:400℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

移果は表えた示した。

(比较例4)

域圧熱 C V D 往用の容器を用い、下記の条件 にて、TEOSを思料として展度1.5μmの シリコン性化型を形成した。

TEOS気化器温度:7gで

400 scc m

0 g 茂是 : 4 0 0 s c c m

企圧力: 0. 6 T 9 F 7

TEOS分圧: O. 3 Torr

基框温度:740℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

特間平3-286531 (10)

基 2 シリコン酸化酶の製物比較

	証 形 走 胜	生疾温度 (で)	母 联 選 及 (μ四/分)	能差度压 (MV/ca)	アスペクト比	ステップカバリッジ		选 留 炭 素 纸 留 本 素
医篮侧 1	AP - 光 -(0,+7EOS)	350	0. 8	8	1. 2	•	0. 5 EE	練し
灰座 例 2	^? - 光 -(0,*TEOS) - 7=-♪	350 +451(7=-14 四)	C. 8	9	1. 2	c	0. 2圧箭	*
比较例1	AFGV0 - (SiMa + 0a)	450	0.1	5	0. 3	۵	1. 5厘数	タレぞり
比较到2	P - (SiR4 + 0a)	380	0.25	,	G. 3	۵	1 . 5 E.	労し在り
比较明3	P-TECS	400	0. 2	6	0.5	0	2 圧縮	# 7
比较例 4	LPSVD - TEOS	740	0. 95	7	0.5	0	2 庄篤	न 🤊
姓权明 5	AP - (03 - TEOS)	380	c. 2	5	0.8	0	3 EM	341

(な) ハアでヤカ:常圧でVD投 しアでVD:減圧熱でVD法 ア・プラズマ法

表 2 に示された結果により、下記の単項が明 は、残留炭素・木巻が認められず、 T E O S の ちかとなった。

まず、短料の比較であるが、Si月。 茶の酸化 仮(比較例1、2)に比較して、 できらまを用いた酸化 仮(比較例3、4、5)は、アスペクト比が大きくなっているにもかかわらず、オーベーハング形状はみられず、かつステップ
カバリッシは良好であった。 また、丁505 を用いた場合の延齢附近 および成膜 速度は、SiH。 茶酸化 風形成法による 場合と比べて 歩色のないものであった。 しかし、丁EOSを用いた場合、酸 化膜の 孫智 応力 がかなり 失きく、厚く 成勝するとクラックが 発生すると考え

実施例: は、 放射はTEOSであるが、オゾンーTEOS反応を熱と器外線の両者にて行なったので、アスペクト比1.2でも、スッテブカバリッジよく二酸化シリコンが堆積し、しかも堆積速度は従来法(比較例)の約3倍であった。 また、実施例1のシリコン酸化額中に

は、残留炭素・木巻が移められず、TEOSの 分解が効果的に最終ポイントまで達行したことが示唆された。 さらに、距離配圧については、SMV/cmであり、ほぼ無難 化原の水準に達しており、クラック防止対策上 重要である 延留に力も低かった。 そして、同様の方途で 以び 2 4 m のシリコン酸 化膜を形 皮した場合 も、クラックの発生は認められなかった(データ省略)。

実成例 1 については、シリコン酸 化原の性状をさらに詳細に放けすると表に、 半 導体整理製造時の後工程 (エッチングまで)に 供したが、ポイドの発生が見られないことに加え、 ウェットエッチングを行なった 様果、 腰の 敬苦性にムラのないこが確認された。

実送例 2 は、実施例 1 と同様に版 概を行なった後、アニールを行なったものである。 なお、アニール前のシリコン酸化膜 の特性は、実施例 1 で得たシリコン酸化酸と同様であった(データ省略)。

持閉平3-286531(11)

表 2 に示すとおり、 変 筋 例 1 に 比べ、 シリコ ン酸化膜の発留広力および絶縁耐圧がさらに向

以上の如く、従来のシリコン酸化膜形成法に 比べ、土養明法は成蹊速度が寄しく大きい。 また、形成されたシリコン酸化膜の展質も、従 4. 図面の質単な説明 来往によるものよりも優れる。

<発明の効果>

土発明により、成膜速度が大きく、魔質に優 れるシリコン酸化酸を提供するシリコン酸化酶 の形成方法が提供される。

本発明は、より低温でのシリコン酸化膜の形 成を可能とする方法であるので、半導体装置の 配線層に融点の低い金属を用いた場合にも適用

また、本発明は、成長返産が大きいので、枚 様式装置に適用した際も実用的な製造時間を確 係できる。

さらに、本発明によって形成されるシリコン

厳化版は、絶殺耐圧性や蒸留広力等で示される 庭覚が長れるので、半導体益量製造工程中の シリコン単化胶形成時の歩留りが木まく向上す

第1回は、オゾンの吸収スペクトルである。

带许出顺人

F-1 G. 1

